# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-335574 (P2001 - 335574A)

(43)公開日 平成13年12月4日(2001.12.4)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C 0 7 D 401/14		C 0 7 D 401/14	4B063
G01N 33/533		G 0 1 N 33/533	4 C 0 6 3
// C 1 2 Q 1/68		C 1 2 Q 1/68	Α

#### 審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 17 頁)

(21)出願番号 特願2000-155987(P2000-155987) (71) 出願人 598136792 松本 和子 (22)出顧日 平成12年5月26日(2000.5.26) 東京都世田谷区代沢3-9-12-105 (72)発明者 松本 和子 特許法第30条第1項適用申請有り 平成11年11月29日~ 東京都世田谷区代沢3-9-12-105 11月30日 開催の「科学技術振興事業団 戦略的基礎研 (74)代理人 100091731 究推進事業 単一分子・原子レベルの反応制御 第3回 弁理士 髙木 千嘉 (外2名) シンポジウム」において文書をもって発表 Fターム(参考) 4B063 QA01 QQ42 QR08 QR32 QR56 QS25 QS34 QX02 40063 AA03 AA05 BB02 BB06 CC25 CC43 CC75 CC92 DD12 EE01

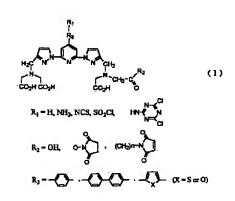
## (54) 【発明の名称】 新規標識化合物

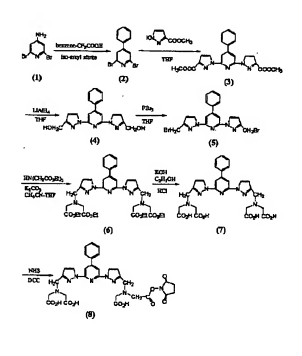
#### (57) 【要約】

【課題】 タンパク質、ペプチド、核酸、核酸塩基およ びその誘導体、ヌクレオチド、ホルモンおよびその他の 有機化合物の新規標識化合物、その希土類イオン錯体、 およびそれらを用いた免疫測定方法および核酸検出方法 を提供する。

【解決手段】 下式(I)で表される標識化合物および その希土類イオン錯体を使用する。

# 【化1】





## 【特許請求の範囲】

【化1】

【請求項1】 下式(I)で表される標識化合物。

$$R_1$$
  $R_2$   $R_2$   $R_2$   $R_3$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_6$   $R_6$ 

【請求項2】 請求項1に記載の標識化合物の希土類イ

オン錯体。

【請求項3】 前記希土類イオンが三価ユウロピウム、 テルビウム、サマリウム、ジスプロシウム、ガドリウム またはネオジウムである請求項2に記載の希土類イオン 【請求項4】 下式(I)で表される標識化合物または その希土類イオン錯体を用いる時間分解蛍光免疫測定方 法。

【化2】

$$R_1$$
  $R_2$   $R_2$   $R_2$   $R_2$   $R_2$   $R_3$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_5$   $R_6$   $R_6$ 

【請求項5】 前記免疫例定法が、イムノアッセイ法、 免疫組織化学法、蛍光イメージング法、または細胞活性 測定法である請求項4に記載の方法。 【請求項6】 下式(I)で表される標識化合物またはその希土類イオン錯体を用いる核酸検出法。

【化3】

$$R_{1} = H, NH_{2}, NCS, SO_{2}CI, HN N CH_{2}$$
 $R_{2} = OH, O-N$ 
 $R_{3} = R_{3} = -$ 

【請求項7】 前記核酸検出法が、DNAハイブリダイゼーションアッセイ法、DNAシークエンス法、DNA発現プロファイリングまたはイムノアッセイ法、免疫組織化学法、蛍光イメージング法、またはRNA測定法である請求項6に記載の方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、タンパク質、ペプチド、核酸、核酸塩基およびその誘導体、ヌクレオチド、ホルモンおよびその他の有機化合物の新規標識化合物、その希土類イオン錯体、およびそれらを用いた免疫測定方法および核酸検出方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】生体試料中の微量物質を分析する場合、高い感度、高い選択性を得るため適当な標識方法を使用することが知られている。放射性同位体を用いる標識方法は高い感度が得られるという点で優れているが、取り扱い(貯蔵、運送、使用、処理等)に際して不便であるという欠点がある。同様に酵素を用いて標識する方法も高い感度が得られるという点で優れているが、分子量が大きく温度等の外的環境に影響されやすいという欠点がある。また、非放射性でありかつ安定な有機蛍光色素を標識剤として用いる方法が知られているが、この測定方法では励起光の散乱光や試料中に共存する蛍光性物質によるバックグラウンドノイズが大きく高感度の測定が困難であるという欠点がある。

【0003】かかる欠点のない非放射性の安定な蛍光標 識剤として、希土類イオン錯体を利用した標識方法が知 られている。希土類錯体は一般に長い蛍光寿命、大きい ストーダスシフト、シャープな蛍光ピーク等の特徴を示すことから、特に時間分解蛍光測定によりバックグラウンドのない高い感度の測定方法が可能である。しかしながら、いくつかの希土類錯体を利用した標識方法、標識剤が知られているが(例えば、EDTA誘導体の錯体、フェナントロリン誘導体の錯体、クロロスルホニル化4座βージケトンの錯体)、標職手順(反応ステップ)が多くて複雑であったり、固相測定ができないという問題点、十分な水溶性がないため被標識物が制限される、また錯体の蛍光が弱くて検出感度が十分でないという問題点があった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、簡単な手順で、水溶液中で、アミノ基、メルカプト基などを有するタンパク質、ペプチド、核酸、核酸塩基およびその誘導体、ヌクレオチド、ホルモンおよびその他の有機化合物と共有結合を形成可能であり、かつ種々の希土類イオンと安定な、長い蛍光寿命と強い蛍光を示す新規標識化合物を提供する。さらにこれらを用いた生体試料中の微量物質の分析方法を提供する。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題が 以下の特徴を有する化合物により達成できることを見出 し本発明を完成した。すなわち、本発明は下式 (I) で 表される構造を有することを特徴とする標識化合物を提 供するものである。

#### [0006]

# 【化4】

$$R_{1} = H, NH_{2}, NCS, SO_{2}CI, HN N CH_{2}$$
 $R_{2} = OH, O-N$ 
 $R_{1} = H, NH_{2}, NCS, SO_{2}CI, HN N CI$ 
 $R_{2} = OH, O-N$ 
 $R_{3} = A$ 
 $R_{4} = A$ 
 $R_{5} = A$ 
 $R$ 

- (X = S or O)

【0007】また、本発明は、上述の標識化合 類イオン錯体を提供するものである。さらに、かかる希 土類イオンが三価ユウロピウム、テルビウム、サマリウ ム、ジスプロシウム、ガドリウムまたはネオジウムであ る希土類イオン錯体を提供するものである。

【0008】さらには、本発明は、前記式(I)で表さ れる標識化合物またはその希土類イオン錯体を用いる時 間分解蛍光免疫測定方法を提供するものである。特に前 記免疫測定法が、イムノアッセイ法、免疫組織化学法、 蛍光イメージング法、または細胞活性測定法である。

【0009】また、本発明は、式(I)で表される標識 化合物またはその希土類イオン錯体を用いる核酸検出法 を提供するものである。特に、前記核酸検出法が、DN Aハイブリダイゼーションアッセイ法、DNAシークエ ンス法、DNA発現プロファイリングまたはイムノアッ セイ法、免疫組織化学法、蛍光イメージング法、または RNA測定法である。以下、本発明を実施の形態に即し て詳細に説明する。

[0010]

【発明の実施の形態】標識化合物

本発明にかかる標識化合物は、機能的には、 (1) 水溶 液中で被標識物と容易に安定な共有結合を形成可能であ り、かつ(2) 希土類イオンと安定な錯体を形成可能で あり、かつ(3)その希土類錯体が長い蛍光寿命と強度 を有するものである。かかる機能を発揮するために、具 体的には水溶性に富む複素環化合物による基本骨格と、 複数のアミノ基置換酢酸基と、被標識物との共有結合性 官能基とを有する構造を少なくとも同じに満たす必要が ある。かかる機能を満たす構造として本発明において は、1つのピリジン環と2つのピラゾール環からなる骨 格と、それぞれのピラゾール環には2個のカルボン酸基 を有するアミノ基が結合した基本構造を有し、かつ該ピ リジン環もしくはカルボン酸には被標識物と共有結合可 能な官能基を有するものが好ましい。なお、該ピリジン 環にはさらに芳香環を結合した構造も含むものである。 すなわち、本発明にかかる標識化合物は一般式(I)で 表される構造を有する。

[0011]

【化5】

$$R_1 = H$$
,  $NH_2$ ,  $NCS$ ,  $SO_2CI$ ,  $NCS$ ,

【0012】ここで、1つのピリジン ール環からなる骨格と、それぞれのピラゾール環に2個 のカルボン酸基を有するアミノ基が結合した基本構造 は、これらの親水性基により十分な水溶性を示す。

【0013】また、R,またはRoは、主に被標識物との 共有結合を形成するために導入された官能基であり、被 標識物の有する反応性基により種々の官能基を導入可能 である。被標識物が、アミノ基、メルカプト基などを有 するタンパク質、ペプチド、核酸、核酸塩基およびその 誘導体、ヌクレオチド、ホルモンおよびその他の有機化 合物の場合には、R<sub>1</sub>としては、NH<sub>2</sub>、NCS、SO<sub>2</sub> Clが特に好ましい。

【0014】NH<sub>2</sub>基は、被標識物にカルボン酸基があ る場合、通常公知の脱水縮合剤により容易にアミド結合 を形成しうる。NCS基やSO<sub>2</sub>C1基は被標識物の活 性水素を有する置換基(アミノ基、水酸基、カルボン酸 基、メルカプト基等)と容易に反応し、アミド結合、尿 素結合、ウレタン結合、エステル結合、チオエステル結 合等を形成する。Roはカルボン酸基の反応性を高める ための活性化置換基であり、被標識物とエステル結合を 形成する。

【0015】式(I)で表される標識化合物の合成方法 については特に制限はない。通常公知の有機合成手段に より合成可能である。具体的にはその一例が図1に示さ れるように、ピリジン環への置換ピラゾール環の反応、 さらに、ピラゾール環の前記置換基をアミノ置換酢酸基 へ変換することで基本骨格を合成することが可能であ る。この際、ピリジン環に種々の置換基をあらかじめ導 入しておくことは容易である。例えばフェニル基はアミ ノ基と置換ベンゼンとの反応で導入可能である。

【0016】さらに、 $R_1$ 基(アミノ基、イソシアネー ト基、クロロスルホニル酸基) へ変換可能な前駆置換基

ベンゼン誘導体、ジフェニル誘導体、またはフ ランまたはチオフェン誘導体を置換基とするピリジン誘 導体を用いても当業者であれば容易である。また、R。 基の導入は公知の方法により容易である。

【0017】本発明にかかる標識化合物の同定には特に 制限はなく、通常の分光学的方法(赤外線吸収スペクト ル、核磁気共鳴吸収スペクトル(NMR)、UV-VI Sスペクトル)、質量分析、元素分析、融点測定、種々 のクロマトグラフ(液体クロマトグラフ、薄相クロマト グラフ等) により可能である。

## 【0018】標識化合物の希土類イオン錯体

本発明にかかる標識化合物は、容易に種々の希土類イオ ン (三価) と錯体を形成する。三価希土類イオンとして は特に制限はないが、それぞれの塩酸塩、硝酸塩を好ま しく用いることができる。水溶液のpHは5.5~9.5 の範囲が好ましく、また標識化合物と三価希土類イオン の濃度の比は1:1~1:1.5の範囲が好ましい。具 体的にはユウロピウムの場合、水溶液のpHは5.5~ 9.5 の範囲が好ましく、また濃度の比は1:1~1: 1.5の範囲が好ましい。テルビウムの場合には水溶液 のpHは5.5~9.5の範囲が好ましく、濃度の比は 1:1~1:1.5の範囲が好ましい。

【0019】希土類イオン錯体は溶液中で合成してその まま使用してもよいし、また種々の分離手段で、分離精 製して使用してもよい。分離手段としてはたとえば液体 クロマトグラフや再結晶法が好ましく使用できる。得ら れた標識化合物、または希土類イオン錯体は、固体状態 でも溶液状態でも保存安定性に優れており、例えばユウ ロピウム錯体(濃度10<sup>-3</sup>M)では、室温で約半年以上 保存可能である。

## 【0020】標職方法

本発明にかかる標職化合物、または希土類イオン錯体

と、種々の被標識物とは水溶液中ですみやかに進行する。通常室温で約180分攪拌することで反応は完了する。必要ならば溶液を加熱(約40~60℃)し反応を完結させることが好ましい。被標識物へいくつ標識化合物で標識するかにより、標識化合物の使用する濃度を変更することができる。また、被標識物への標識化合物の数は種々の分光学的方法で決定することも可能である。

【0021】<u>時間分解蛍光免疫測定方法または核酸検出</u> 法

本発明にかかる式(I)で表される標職化合物の希土類イオン錯体を利用することにより、被標職物に、安定で長い蛍光寿命と強い蛍光を発する蛍光標識が可能となる。また、ユウロピウムのみならずテルビウムイオンによってもまた安定で長い蛍光寿命と強い蛍光を発する蛍光標識錯体を与える。かかる優れた特性を示す蛍光標識を従来公知の種々の時間分解蛍光免疫測定方法または核酸検出法に適用することにより、さらに高い感度でより広い範囲の生体試料中の微量物質の分析を行うことができる。

【0022】従って、本発明にかかる標識化合物を用い た希土類イオン蛍光標識が使用可能な時間分解蛍光免疫 測定方法または核酸検出法には特に制限はない。具体的 にはイムノアッセイ法 (例えばJ. Yuan, G. Wang, H. K imura, K. Matsumoto, Anal. Biochem., 254, 283 (199 7)を参照)、免疫組織化学法(例えばR. R. de Haa s, N. p. Verwoerd, M. p. van der Corput, R. p. van Gijlswijk, H. Siitari, H. J. Tabke, J. Histoche m. Cytochem., 44, 1091 (1996) を参照)、蛍光イメー ジング法 (例えばG. Marriott, M. Heidecker, E. P. D iamandis, Y. Yan-Marriott, Biophys. J., 67, 957 (1 994) を参照)、細胞活性測定法(例えばK. Blomberg, R. Hautala, J. Lovgren, V. - M. Mukkala, C. Lindqui st, K. Akerman, J. Immunol. Methods, 193, 199 (199 6) を参照)、DNAハイブリダイゼーションアッセイ 法(例えばK. Yoshikawa, J. Yuan, K. Matsumoto, H. Kimura, Anal. Sci., 15, 121 (1999) を参照)、DN Aシークエンス法(例えばS. -C. Hung, J. Ju, R. A. Mathies, A. N. Glazer, Anal. Biochem., 238, 165 (1 996) を参照)、DNA発現プロファイリング(例えば H. Yu, J. Chao, D. Patek, R. Mujumdar, S. Mujumda r, A. S. Waggoner, Nucl. Acids Res., 22, 3226 (199 4)を参照)またはイムノアッセイ法、免疫組織化学 法、蛍光イメージング法、RNA測定法において好まし く適用可能であり、測定条件等についても当業者であれ ば容易に最適化することができる。以下、実施例に基づ きさらに詳細に説明する。

#### [0023]

【実施例】実施例1 標識剤NHS-PPPTAの合成 標識剤NHS-PPPTAは図1に示す合成経路に従い次のよう に合成した。 1. 4-amino-2,6-dibromopyridine (化合物(1))の合成:2,6-dibromopyridineから4-nitro-2,6-dibromopyridineから4-nitro-2,6-dibromopyridine-N-oxideを合成した(R. F. Evans, M. van Ammers, and H. J. den Hertog、Rec. Trav. Chim. Pays-Bas、78、408-411(1959))。さらに4-nitro-2,6-dibromopyridine-N-oxideをFe-CH<sub>3</sub>COOHで選元して、4-amino-2,6-dibromopyridineを合成した(M. van Ammers、and H. J. den Hertog、Rec. Trav. Chim. Pays-Bas、77、340-345(195)

元素分析結果:計算值  $C_5H_4Br_2N_2$  (%)、C=23.84、H = 1.60、N=11.16; 実測値(%)、C=24.00、H=1.4 7、N=11.02。

8))。

1, N=4.65

<sup>1</sup>H NMR (acetone- $d_6$ , TMS) : 6.82(s, 2H), 6.16(b, 2 H).

 $^{1}$ H NMR (acetone-d<sub>6</sub>, TMS) : 7.95(s, 2H), 7.88-7.84 (m, 2H), 7.58-7.53(m, 3H),

=2.25、N=4.47; 実測値(%)、C=41.76、H=2.1

 $[0\ 0\ 2\ 5]\ 3.\ 2,\ 6-bis(3'-methoxycarbonyl)$ -1' -pyrazolyl) - 4 -phenylpyridine (化合物 (3))の合成: 150mlの乾燥THFと5.04g (40 mmol) のmethoxycarbonylpyrazoleとからなる溶液に 1. 56g金属カリウム (40mmol) を加え、約60℃でカ リウムを全部溶かすまで撹拌した。次にその溶液に3. 13g(10mmol)の化合物(2)を加え、撹拌しつ つ、1週間環流した。減圧蒸留でTHFを除去し、生成 物を3×150ml CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>で抽出した。減圧蒸留で CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>を除去し、生成物をシリカゲルカラム(CH <sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>とCH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>OH(98:2、w/w)で展 開) で精製した後、得られた生成物をベンゼンから1回 再結晶した(収量0.55g、収率13.6%)。 元素分析結果:計算值  $C_{21}H_{17}N_5O_4$  (%)、C=62.53、 H=4.25、N=17.36; 実測値(%)、C=62.48、H=4. 01, N = 17.28

<sup>1</sup>H NMR(CDCl<sub>3</sub>, TMS): 8.65, 8.64(d, 2H), 8.31(s, 2 H), 7.86-7.82(m, 2H), 7.57-7.50(m, 3H), 7.05, 7.04 (d, 2H), 4.00(s, 6H),

 $[0\ 0\ 2\ 6]\ 4.\ 2, 6-bis(3'-hydroxymethyl-$ 

1'-pyrazolyl)-4-phenylpyridine(化合物(4))の合成: 250mlの乾燥THFと500mgの LiA1H4の溶液に、1.0gの化合物(3)(2.48mmol)を加え、室温で3.5時間撹拌した後、溶液に0.45ml水、0.45ml 15% NaOH及び1.5ml水を順次に滴下した。沈澱をろ過し、ろ液を回収した。減圧蒸留でTHF溶媒を除去した後、生成物をCH3CNで洗い、真空乾燥した(収量0.66g、収率76.6%)。

 $^1\text{H}$  NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS) : 8.92, 8.91(d, 2H), 7.96(s, 2 H), 7.91-7.87(m, 2H), 7.64-7.56(m, 3H), 6.61, 6.60 (d, 2H), 5.33, 5.31, 5.29 (t, 2H), 4.58, 4.56(d, 4 H),

【0027】 <u>5.2,6-bis(3'-bromomethyl-1'-pyrazolyl)-4-phenylpyridine(化合物(5))の合成:100mlの乾燥THFと0.66gの化合物(4)</u>

(1.9 mmol) の溶液に 1.45 gの  $PBr_3$  (5.36 mmol) を加え、撹拌しつつ、 4 時間環流した後、減圧蒸留で THF を除去した。生成物を 10%  $Na_2CO_3$ と水でよく洗った後、一晩真空乾燥した。生成物を 20 mlベンゼンに加え、加熱で溶解させた後、ろ過で微量の不溶物を除去した。減圧蒸留でベンゼンを除去した後、生成物をヘキサンでよく洗い、真空乾燥した(収量 0.81 g、収率 90.0%)。

<sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS): 8.55, 8.54 (d, 2H), 8.08 (s, 2 H), 7.84-7.80 (m, 2H), 7.60-7.50 (m, 3H), 6.58, 6.57 (d, 2H), 4.59 (s, 4H),

【0028】 6. tetraethyl N, N, N', N'-[2,6-bis(3'-aminomethyl-1'-pyrazolyl)-4-phe nylpyridine] tetrakis(acetate) (化合物(6))の合成:100mlの乾燥CH<sub>3</sub>CNと20ml乾燥THFと0.75gの化合物(5)(1.58mmol)の溶液に608mg(3.2mmol)のdiethyl iminodiacetateと20mlのCH<sub>3</sub>CN溶液と2.2g K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>(16mmol)を加え、撹拌しつつ、24時間環流した。ろ過で不溶物を除去し、減圧蒸留で溶媒を除去した後、生成物を200mlCHCl<sub>3</sub>に溶かし、2×100mlH<sub>2</sub>Oで洗い、Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>でCHCl<sub>3</sub>溶液を乾燥した。減圧蒸留で溶媒を除去し、減圧蒸留で溶媒を除去し、減圧素留で溶媒を除去した。減圧素留で溶媒を除去し、減圧素留で溶媒を除去した。減圧素留で溶媒を除去し、減圧素留で溶媒を除去した。減圧素留で溶媒を除去し、減圧素留で溶媒を除去し、減圧素留で溶媒を除去し、油状生成物を2時間真空乾燥した後、シリカゲルカラムで生成物を精製し(酢酸エチルで展開)、真空乾燥した(収量0.57g、収率52.3%)。

<sup>1</sup>H NMR (CDCl<sub>3</sub>, TMS): 8.54, 8.53 (d, 2H), 8.05 (s, 2 H), 7.84-7.80 (m, 2H), 7.55-7.45 (m, 3H), 6.57, 6.56 (d, 2H), 4.22, 4.19, 4.17, 4.14 (q, 8H), 4.08 (s, 4 H), 3.64 (s, 8H), 1.29, 1.26, 1.23 (t, 12H),

[0029] 7. N, N, N', N' - [2, 6-bis (3' -aminomethyl-1' -pyrazolyl)-4-phenylpy

ridine] tetrakis (acetic acid) (化合物(7)、以下PPTAとする)の合成: 550mgの化合物(6)(0.80mol)と40mlのC2H5OHと5mlのH2Oの溶液に1.2g KOHを加え、撹拌しつつ、3時間環流した。減圧蒸留で溶媒を除去した後、生成物を40mlの純水に溶かし、撹拌しつつ、3倍希釈した塩酸を溶液のpHを1になるまで滴下した。室温で3時間撹拌した後、生成物の沈澱をろ別し、100倍希釈した塩酸でよく洗い、少量のジエチルエテールで洗った後、生成物を真空乾燥した(収量429mg、収率90.0%)。

元素分析結果: 計算値 C<sub>27</sub>H<sub>29</sub>N<sub>7</sub>O<sub>9</sub> (PPPTA・H<sub>2</sub>O)(%)、C=54.45、H=4.91、N=16.45; 実測値(%)、C=54.12、H=5.03、N=16.18。

 $^1\text{H}$  NMR (DMSO-d<sub>6</sub>, TMS) : 8.93, 8.92(d, 2H), 8.20(s, 2H), 7.90-7.86(m, 2H), 7.60-7.55(m, 3H), 6.59, 6.5 8(d, 2H), 4.00(s, 4H), 3.53(s, 8H),

【0030】8. N, N, N', N'-[2,6-bis (3'-aminomethyl-1'-pyrazolyl)-4-phenylpy ridine] tetrakis (acetic acid) succinimidyl monoes ter (化合物(8)、以下NHS-PPPTAとする)の合成: PPPT A・H<sub>2</sub>0 (化合物(7))をP<sub>2</sub>O<sub>5</sub>乾燥剤共存のデシケーター中で24時間乾燥した後、173mg (0.3mmol)を取り、5ml乾燥DMFに加え、撹拌しつつ、34.5mg (0.3mmol) のN-hydroxysuccinimideと61.9mg

 $(0.3 \, \mathrm{mmol})$  のN, N'  $-\mathrm{dicyclohexylcarbodiimide}$  (DCC) を加えた。室温で24時間撹拌した後、ろ過で不容物を除去し、DMF溶液を減圧蒸留で溶媒を除去した。生成物に $10 \, \mathrm{ml}$ のイソプロパノールを加え、室温で1時間撹拌した後、生成物の沈澱を濾別し、真空乾燥した(収量 $167 \, \mathrm{mg}$ 、収率82.5%)。得られたNHS-PPPTAを精製せず、そのままタンパクやほかのアミノ基を持つもの標識に使用した。

【0031】 9. PPPTAとTb<sup>3+</sup>及びEu<sup>3+</sup>との錯体の蛍光 特性評価

(i) 蛍光スペクトル、蛍光強度および蛍光寿命 水溶液中で、PPPTAはTb³+或いはEu³+と混合すると、速 やかに蛍光錯体を生成した。 p H 9.1 の 0.0 5 M ほ う酸緩衝溶液中で、PPPTAーTb³+及びPPPTAーEu³+の蛍光スペクトル、量子収率 (φ)、蛍光寿命 (τ) およびモル吸光係数 (ε) を測定し、PPPTAとTb³+及びEu³+との錯体の蛍光特性を評価した。表 1 にPPPTAーTb³+及びPPP TAーEu³+の蛍光特性を示した。図 2 にPPPTAーTb³+及びPPPTAーEu³+の蛍光スペクトルを示した。

[0032]

【表1】

pH 9.1 の 0.05 M ほう酸緩衝溶液中の PPPTA-Tb みび PPPTA-Eu の 蛍光特性

化合物	吸収極大波長(nm)	ε (M <sup>-1</sup> cm <sup>-1</sup> )	λem, max (nm)	φ	T (ms)
PPPTA-Tb3+	325、271	9290、42700	543	1.00	2.681
PPPTA-Eu <sup>3+</sup>	325、271	9290, 42700	620	0.134	1.379

【0033】表1により、PPPTA-Tb3+とPPPTA-Eu3+は 両方とも強い蛍光と非常に長い蛍光寿命を持つことが示 された。特に、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>は1.0の蛍光量子収率と 2.681msの蛍光寿命を示し、PPPTA-Eu3+より、蛍光 強度が約7.5倍大きく、蛍光寿命も約2倍長いことが 示された。また、図2に示すようにPPPTA-Tb<sup>3+</sup>の励起 極大波長は325nmであり、489、543、582、 620mmの4つの蛍光発光ピークを有するが、各ピーク の強さは543mm>489nm>582nm>620nmの順 である。PPPTA-Eu<sup>3+</sup>の励起極大波長も325nmである が、589nmと620nmの2つの蛍光発光ピークを有す

る。2つのピークの強さは620nm>589nmの順であ

【0034】(ii)PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光強度と蛍光寿命 に対するpHの影響

0.05 M Tris-HCl buffer中で、1×10-6M PPPT A-Tb<sup>3+</sup>溶液の蛍光強度と蛍光寿命に対する p Hの影響 を測定した。測定したpHの範囲は5.5~9.6であ る。その結果を表2に示した。

[0035]

【表2】

# PPPTA-Tb<sup>3\*</sup>溶液の蛍光強度と蛍光寿命に対するpHの影響

рН	5.5	6.1	6.8	7.4	8.0	8.5	9.0	9.6
(a.u.)	2990	3065	3080	3100	3170	3170	3163	3190
T (ms)	2.695	2.725	2.725	2.725	2.725	2.725	2.725	2.725

0.05M Tris-HCl buffer、concentration of PPPTA-Tb³ is 1 × 10<sup>-6</sup> M. [0036] 表 2 の結果から、p Hは5.5から8.0に か1%の減少であった。366 nmの光に対してPPPTA-T 増加するにつれ、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>溶液の蛍光強度が少し増 加し、pHは8.0以上になると、蛍光強度はpHによ る影響がなくなることを示した。同時に、表2の結果に よって、溶液の蛍光寿命がpH(6.1~9.6)による 影響がないことがわかる。

【0037】 (iii) PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光強度に対する光 照射時間の影響

pH9.1の0.05M ほう酸緩衝溶液中で1×10<sup>-6</sup> M PPPTA-Tb<sup>3+</sup> $\geq$  1 × 1 0<sup>-7</sup>M FITC (fluorescein iso thiocyanate) の蛍光強度に対する490mと366mm の光の照射時間の影響を調べ、その結果を図3に示し た。490mmの光はHitachi F-4500の励起光を用いた。 366 nmの光はMineralight Lamp、 ModelUVGL-25を用 いた。490mmの光に対してPPPTA-Tb3+はFITCよ り安定であり、60分間照射した後、FITCの蛍光強 度が15%減少したが、PPPTA-Tb3+の蛍光強度がわず

b<sup>3+</sup>はFITCより少し不安定である。150分間照射 した後、FITCの蛍光強度が8%減少したが、PPPTA Tb<sup>3+</sup>の蛍光強度が11%減少した。

【0038】 (iv) PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びPPPTA-Eu<sup>3+</sup>の蛍光 寿命に対するD。Oの影響

 $0.05MONaHCO_3-H_2OENaHCO_3-D_2O$ 溶液を用いて、異なる比例のD。Oを含む緩衝溶液を調 節し、この緩衝溶液中でのPPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びPPPTA-Eu<sup>3+</sup> の蛍光寿命を測定し、その結果を表3に示した。D<sub>2</sub>O の比例が増加するにつれ、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>とPPPTA-Eu<sup>3+</sup>の 蛍光寿命が、いずれも増大したことを示された。これは 錯体の溶液にD<sub>2</sub>Oを加えると、錯体中の一部分の配位 H<sub>2</sub>O分子がD<sub>2</sub>Oに置換され、H<sub>2</sub>O分子の蛍光消光作 用が弱くなることによるものであると考えられる。

[0039]

【表3】

# PPPTA-Tb3+及びPPPTA-Eu3+の蛍光寿命に対するD2Oの影響

D,0%	0	10	20	30	40	50	60	70.	. 80	90
r (ms, Eu)	1.351	1.416	1.488	1.562	1.647	1.736	1.842	1.968	2.088	2.252
र (ms, Tb)	2.688	2.740	2.778	2.817	2.841	2.874	2.907	2.932	2.958	2.994

【0040】図4には1/(PPPTA-Tb3+ or PPPTA-Eu

<sup>3+</sup>の蛍光寿命)とH。Oの比例の相関性を示したが、両

方とも直線の関係を示した。 1/lifetimeは蛍光decayの速度常数であるので、図4から、 $H_2$ O比例の増加により、PPPTA $-Eu^{3+}$ の蛍光decay速度の増加はPPPTA $-Tb^{3+}$ の蛍光decay速度の増加はり大きいことがわかる。これはPPPTA $-Eu^{3+}$ の蛍光に対して $H_2$ Oの消光作用が強いことを示す。図4から100% $D_2$ Oと100% $H_2$ O溶液中でのPPPTA $-Eu^{3+}$ の蛍光寿命を求め、n=1.05( $1/\tau_{H2O}-1/\tau_{D2O}$ )によりPPPTA $-Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位する $H_2$ O分子の数を計算した結果、約0.3個のH2OがPPPTA $-Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位することがわかった。

【0041】(v)PPPTAーTb<sup>3+</sup>及びPPPTAーEu<sup>3+</sup>を用い た時間分解蛍光測定の測定感度

p H 8.0 の 0.0 5 M Tris-HCl bufferを用いて、PPP TA-Tb³+及びPPPTA-Eu³+を希釈し、時間分解蛍光測定を用いたPPPTA-Tb³+及びPPPTA-Eu³+の測定感度を測定した。測定装置はDELFIA 1234 time-resolved fluorom eterであり、delay timeを 0.4 ms、window timeを 0.4 msの測定条件を使用した。図 5 には測定結果を示した。バックグラウンドの 2 S Dを検出限界として計算した結果、PPPTA-Tb³+の検出限界は 5.8 × 10<sup>-13</sup>Mであり、PPPTA-Eu³+の検出限界は 4.7 × 10<sup>-12</sup>Mであり、PPPTA-Eu³+の検出限界は 4.7 × 10<sup>-12</sup>Mであることがわかった。両者の検出限界の差は約 8 倍であり、両者の量子収率の差(約 8 倍)と一致することを示した。

【0042】実施例2 新規標職剤NHS-PPPTAを用いた ストレプトアビジン (SA) の標識

1. 標識方法: 撹拌中の $5 \, \mathrm{mg} \, \mathrm{SA}$ を含む $1 \, \mathrm{0ml}$  の $0.1 \, \mathrm{M}$  灰酸緩衝溶液に $1 \, \mathrm{0mg}$  の $\mathrm{NHS}$  — PPPTAを加え、室温で $3 \, \mathrm{H}$  時間撹拌した後、反応溶液を $3 \, \mathrm{L}$  の $0.1 \, \mathrm{M} \, \mathrm{NaHCO}$   $_3$   $-0.25 \, \mathrm{g} \, \mathrm{NaN_3}$ 溶液に対して $4 \, \mathrm{CC} \, 24 \, \mathrm{H}$  間ずつ $3 \, \mathrm{DE}$  折することにより、未反応のラベル剤を除去した。透析後の溶液に $2 \, \mathrm{5mg} \, \mathrm{NaN_3}$ を加え、 $1 \, \mathrm{ml}$  ずつ小分けした後、 $-2 \, 0 \, \mathrm{CC}$  保存した。 $\mathrm{Tb} \, \mathrm{Cl}_3$  の標準溶

液で標識SA溶液を蛍光適定する方法で標識SA溶液中のPPPTA濃度を求め、標識率(PPPTA:SA)を計算した結果、得られた標識SAの標識率が約18であった。同じ試薬量を用いて、室温で4時間標識反応を行った場合は、標識率が約26の標識SAが得られた。イムノアッセイなどに使う時に、PPPTAと等モル量のTbCl3を加え、0.2%BSA-0.9%NaCl-0.1%NaN3を含むpH7.8の0.05M Tris-HCl緩衝溶液で希釈した後使用した。

【0043】 2. 標識  $SA-Tb^{3+}$ と標識  $SA-Eu^{3+}$  溶液の蛍光特性: 水溶液中で、標識 SAは  $Tb^{3+}$ 或いは  $Eu^{3+}$  と混合すると、速やかに蛍光性溶液になった。 pH 9.1 の 0.05 M ほう酸緩衝溶液中で、SA と結合した状態の  $PPPTA-Tb^{3+}$  及び  $PPPTA-Eu^{3+}$  の蛍光スペクトル、量子収率( $\phi$ )、蛍光寿命( $\tau$ )およびモル吸光係数( $\epsilon$ )を測定し、SA-PPPTAと  $Tb^{3+}$  及び  $Eu^{3+}$  との錯体の蛍光特性を評価した。表4  $EuSA-PPPTA-Tb^{3+}$  及び  $SA-PPPTA-Eu^{3+}$  の蛍光特性を示した。

【0045】 【表4】

pH 9.1 の 0.05 M ほう酸緩衝溶液中の SA-PPPTA-Tb3\*及び SA-PPPTA-Eu3+の蛍光特性

1	化合物	吸収極大波長(nm)	ε (M <sup>-1</sup> cm <sup>-1</sup> )	λem. max (nm)	φ	7 (ms)
SA-P	PPTA-Tb3+	322	17000	543	0.38	2.100
[0 0 4 6] 1	PPTA-Eu <sup>3+</sup>	(0 05M NaHC	17000	619	0.043	1.202

 $O_3$ )と100%  $D_2O$ (0.05M NaHCO<sub>3</sub>)溶液中のSA-PPPTA- $Eu^{3+}$ の蛍光寿命を測定し(1.213ms in 100%  $H_2O$ 、2.285ms in 100%  $D_2O$ )、SA-PPPTA- $Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位する $H_2O$ 分子の数を計算した結果、約0.4個の $H_2O$ がSA-PPPTA- $Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位することがわかった。フリーのPPPTA- $Eu^{3+}$ の場合はPPPTA- $Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位する $H_2O$ 分子の数が0.3であるので、SAに結合したPPPTA- $Eu^{3+}$ の $Eu^{3+}$ に配位する $H_2O$ 分子の数が0.1個増加したことを示

【0047】 3. SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光寿命に対する pHの影響: 0.05 M Tris-HCl緩衝溶液を用いて、SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光寿命に対する pHの影響を測定した。その結果を表5に示した。この結果によって pH 6.1-8.0 の範囲でSA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光寿命に対する pHの影響がないことがわかった。

[0048]

【表5】

pН	5.5	6.1	6.8	7.4	8.0	8.5	9.0	9.6
T (ms)	2.242	2.353	2.353	2.353	2.353	2.381	2.404	2.457

 $[0049] + \frac{1}{4}$ <sup>3+</sup>を用いた時間分解蛍光測定の測定感度

pH8.0の0.05M Tris-HCl緩衝溶液を用いて、SA -PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びSA-PPPTA-Eu<sup>3+</sup>を希釈し、その希釈 溶液の時間分解蛍光測定を行い、SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びS A-PPPTA-Eu3+を用いた時間分解蛍光測定の測定感度を 評価した。測定装置と測定条件は上で使用した条件と同 じである。測定結果は図6に示した。バックグラウンド 蛍光の2SDを用いて、SAと結合した後のPPPTA-Tb <sup>3+</sup>及びPPPTAーEu<sup>3+</sup>の検出限界を計算した結果、PPPTAー Tb<sup>3+</sup>の検出限界は1.6×10<sup>-12</sup>Mであり、PPPTA-Eu <sup>3+</sup>の検出限界は5.1×10<sup>-12</sup>Mである。

【0050】実施例3 PPPTA-Tb3+標識SAを用いた 時間分解蛍光イムノアッセイ

1. PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いた時間分解蛍光イムノ アッセイによるヒトα-fetoprotein (AFP) の測定 PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いて、次のようにサンドイッ チ法時間分解蛍光イムノアッセイによるヒトα -fetopr otein (AFP)の測定を行った。ヒトAFP標準溶液は 5%BSA-0.9%NaCl-0.1%NaNaを含む pH7.8の0.05M Tris-HCl bufferを用いて、ヒ トAFP (Nippon Bio-Test Laboratories, Inc.) を 希釈して調製した。ビオチン化抗AFPポリクロナール 抗体は、goat anti-human AFP antibody (Nippon Bio -Test Laboratories, Inc.) & NHS-LC-Biotin (Pier ce Chem. Co.) を用いて調製した。イムノアッセイに 使用する際は、0.2% BSA-0.9% NaCl-0.1%NaN<sub>3</sub>を含むpH7.8の0.05M Tris-HCl bufferで希釈した後使用した。

【0051】5 μg/ml抗ヒトAFPモノクロナール抗 体 (Oemconcepts Co., IgG1, antibody was purified u tilizing immunoaffinity chromatography protein A a garose) を含む p H 9.6の0.1 M炭酸緩衝溶液を60 μlずつ96ーウェルプレート (FluoroNunc plate) の 各ウェルに分注し、4℃で24時間インキュベートした 後、0.05% Tween 20を含むpH7.8の0.05M T ris-HCl buffer (buffer 1) でプレートを2回洗浄 し、更にpH7.8の0.05M Tris-HCl buffer (buf fer 2) でプレートを1回洗浄した。以上の方法で、抗 AFPモノクロナール抗体でコートしたプレートが得ら れた。コートしたプレートは-20℃で保存した。

【0052】抗AFPモノクロナール抗体でコートした プレートの各ウェルに 5 0 μlのAFP標準溶液を分注 し、37℃で1時間インキュベートした後、buffer1で 2回洗浄し、buffer 2で1回洗浄した。プレートの各ウ ェルに50 μ1のビオチン化抗AFPポリクロナール抗

<del>体を分注し、37℃で1時間インキュペート</del>した後、bu ffer 1 で 2 回洗浄し、buffer 2 で 1 回洗浄した。プレー トの各ウェルに 5 0 μ lのSA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>を分注し、3 7℃で1時間インキュベートした後、buffer 1 で 4 回洗 浄した。プレートをそのまま固相時間分解蛍光測定に用 いた。測定装置はDELFIA 1234 time-resolved fluorom eterである。測定条件: delay timeは 0.2 ms、window timeはO.4ms。

【0053】図7にSA-PPPTA-Tb3+を用いた時間分解 蛍光イムノアッセイによるヒトAFP測定の検量線を示 した。バックグラウンドの2SDを検出限界として計算 した結果、本測定法の検出限界は42pg/mlであった。 図7にはバックグラウンドを除いた蛍光強度とAFP濃 度との相関も示した。この場合では濃度と蛍光強度は直 線関係を示した。

【0054】2. PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いた時間分 解蛍光イムノアッセイによるヒト甲状腺刺激ホルモン (TSH) の測定:抗ヒトTSH β-subunitモノクロ ナール抗体でコートした96-ウェルプレート、ビオチ ン化抗ヒトTSH α-subunitモノクロナール抗体及び PPPTA-Tb3+標識SAを用いて、ヒトAFP測定と同じ 方法でヒトTSHの測定を行った。得られたTSH測定 の検量線を図8に示した。バックグラウンドの2SDを 検出限界として計算した結果、本測定法の検出限界は  $0.08 \mu \text{ IU/ml} \text{ } \text{cbock}$ 

【0055】3. PPPTA-Tb3+標識SAを用いた時間分 解蛍光イムノアッセイによる除草剤ベンスルフロメチル (BSM)の測定:PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いて、次 のように競合時間分解蛍光イムノアッセイによる除草剤 ベンスルフロメチル(BSM)の測定を行った。ビオチ ン化BSM-BSA結合体はBSM-BSA結合体(Ia tron Laboratories, Inc.) & NHS-LC-Biotin (Pierce Chem. Co.) を用いて調製した。BSM標準溶液は1mg /mlのBSM-アセトニトリルを調製した後、pH7. 8の0.05M Tris-HCl bufferで希釈して調製した。 【0056】6 μg/ml抗BSMモノクロナール抗体 (I atron Laboratories、Inc.)を含むpH9.6の0.1M 炭酸緩衝溶液を96-ウェルプレートの各ウェルに60 μ1ずつ分注し、4℃で24時間インキュベートした 後、buffer 1 で 2 回プレートを洗浄し、buffer 2 で 1 回 プレートを洗浄した。以上の方法で抗BSMモノクロナ ール抗体コートしたプレートが得られた。コートしたプ レートは-20℃で保存した。

【0057】抗BSMモノクロナール抗体でコートした 各ウェルに1:1のBSM標準溶液とビオチン化BSA -BSM結合体を50 µ1ずつ分注し、37℃で2時間

インキュベートした後、buffer 1 で 2 回、buffer 2 で 1 回各ウェルを洗浄した。各ウェルに $SA-PPPTA-Tb^{3+}$ を 5 0  $\mu$  1 ずつ分注し、3 7  $\mathbb{C}$  で 1 時間インキュベートした後、buffer 1 で 4 回各ウェルを洗浄した。プレートを そのまま固相時間分解蛍光測定に用いた。測定装置と測定条件はA F P 測定と同じであった。得られた B S M 測定の検量線を図 9 に示した。バックグラウンドの 2 S D を検出限界として計算した結果、本測定法の検出限界は

0.4 ng/mlであった。

【0058】表6に、上で説明した方法を用いたBSMを含む水サンプルの測定結果を示す。この方法によるBSMサンプル測定のCVは2~6% (average 3.43%)であり、回収率は95~105% (平均100.3%)であった。

[0059]

【表 6】

SA-PPPTA-Tb3+を用いた時間分解蛍光イムノアッセイによるBSMサンプルの測定結果

Sample	Conc. (ng/ml)	CV%(n=5)	Recovery(%)
Sample of 41.5 ng/ml	42.5	2.78	102.4
Sample of 20.0 ng/ml	20.9	3.71	104.5
Sample of 10.0 ng/mi	9.74	3.04	97.4
Sample of 4.15 ng/ml	4.12	2.41	99.3
Sample of 1.38 ng/ml	1.35	5.23	97.8

【0060<u>】4\_PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いた新規</u>求 モジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステム: ホモ ジニアスイムノアッセイは結合型と遊離型の分離(B/ F分離)がなく、固相材料が必要でない、また速やかな 測定ができるなどのメリットがあり、望ましいイムノア ッセイ法である。ユウロピウム蛍光錯体の長寿命蛍光特 性と蛍光化合物間の蛍光共鳴エネルギー移動を利用し て、Mathisらはユウロピウムートリスビピリジンクリプ テート蛍光錯体を蛍光共鳴エネルギー移動のドナーと し、蛍光色素タンパクアロフィコシアニン (cross-link ed allophycocyanin) を蛍光共鳴エネルギー移動のレセ プターとして用い、ホモジニアス時間分解蛍光イムノア ッセイシステム "time resolved amplified cryptate e mission (TRACE)"を開発し、様々な生体分子の測定に 用いた ((1) G. Mathis, Clin. Chem., 39, 1953(199 3); (2) G. Mathis, Clin. Chem., 41, 1391(1995); (3) G. Mathis, F. Socquet, M. Viguier, B. Darboure t, Anticancer Res., 17, 3011(1997); (4) G. Mathis, J. Clin. Ligand Assay, 20, 141(1997); (5) A. J. Ko 1b, P. V. Kaplita, D. J. Hayes, Y.-W. Park, C. Per nell, J. S. Major, and G. Mathis, Drug Discovery T oday, 3, 333(1998)) 。

【0061】本発明では、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>を蛍光エネルギー移動(fluorescence energy transfer)のドナーとし、有機蛍光色素CY3.5(Amersham Life Science, Inc. 社製)を蛍光エネルギー移動のレセプターとして用いて、新規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムを開発した。図10にはPPPTA-Tb<sup>3+</sup>とCY3.5の蛍光スペクトルを示した。図10からわかるように、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の545nmにおける蛍光発光ピークがCY3.5の蛍光励起スペクトルと重なり、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光発光エネルギーがCY3.5に移動することが示され

3.43 た、PPPTA-Tb<sup>3+1</sup>00.3 (2.5 が近い距離にある場合は、約340 mの光で励起すると、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の長寿命蛍光発光エネルギーがCY3.5 に移り、CY3.5 の蛍光が発光する。こうした発光がPPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光エネルギー移動による発光であるので、その蛍光寿命がフリーのCY3.5 の数ナノ秒から100マイクロ秒以上と長くなる(PPPTA-Tb<sup>3+</sup>とCY3.5 の距離に関係する)

【0062】図11にPPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いた新 規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムの 原理を示した。CY3.5標識抗体と抗原とビオチン標 職抗原及びPPPTAーTb<sup>3+</sup>標識SAが競合反応した後、C Y3.5標職抗体ービオチン標職抗原-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識 SA免疫複合体が生成し、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>がCY3.5と近 付き、約340nmの光で励起すると、PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の長 寿命蛍光発光エネルギーがCY3.5に移り、長寿命の CY3.5 蛍光を時間分解蛍光測定で測定することがで きる。この時、遠い距離にある未反応のCY3.5標職 抗体の蛍光は寿命が短いので、時間分解蛍光測定で除去 され、 遠い距離にある未反応のPPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAの 蛍光がCY3.5の蛍光発光波長と違うため、CY3.5 の蛍光を測定するので、影響が小さい。この競合反応シ ステムでは、CY3.5標職抗体ービオチン標職抗原-P PPTA-Tb<sup>3+</sup>標識 S A免疫複合体の生成量が競合反応の抗 原の量と逆比例する。従って、エネルギー移動に由来し た長寿命CY3.5の蛍光強度と競合反応の抗原の量と は逆比例の関係が成立する。実サンプルの340nmにお ける吸収の差の影響を除去するため、このシステムでは 545nmにおけるPPPTA-Tb3+の蛍光強度を内部標準と し、時間分解蛍光測定で測定したCY3.5の蛍光強度 と545nmにおけるPPPTA-Tb3+の蛍光強度の比を用 い、抗原の濃度変化によるこの比の変化を用いて、測定

検量線を描いた。この測定法は、固相材料、蛋白質の固相材料へのコーテイングや反応後の洗浄などの手順が全て必要でない非常に簡便な方法である。

【0063】以上の原理に基づいて、CY3.5標職抗 BSMモノクロナール抗体とビオチン化BSM-BSA 結合体およびPPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いて、BSMの ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイを行い、この 方法の実用性を証明した。CY3.5標識抗BSMモノ クロナール抗体は、CY3.5 monofunctional reactiv e dve (Amersham Life Science、Inc. ) と抗BSMモ ノクロナール抗体を用いて調製した。測定装置にはDELF IA 1234時間分解蛍光測定装置を用いた。CY 3.5の蛍 光測定にはDELFIA 1234のサマリウム蛍光測定用フィル ター (波長643nm) を用い、delay timeは0.04m · s、window timeを 0.1 0 msの条件で測定を行った。PPP TA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光測定にはDELFIA 1234のテルビウム蛍光 測定用フィルター (波長545nm) を用い、delay time =0.04ms、window time=0.10msの条件で測定を 行った。

【0064】マイクロチューブの中にCY3.5標識抗 BSMモノクロナール抗体、BSM標準溶液、ビオチン 化BSM-BSA結合体およびPPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを 加え、室温で10分間反応した後、時間分解蛍光測定を行った。図12にはこのシステムを用いたBSM測定の検量線を示したが、約1ng/mlの検出限界であった。この方法の測定感度は固相材料を用いた測定法の感度より少し減るが(検出限界:1ng/mlと0.4ng/ml)、測定の簡便性、快速性など、固相材料を用いた測定法にない大きなメリットがある。

【0065】表7には新規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムを用いたBSM-水サンプルの測定結果を示した。この方法によるBSMサンプル測定のCVは0.4~1.5% (average 0.83%) であり、回収率は95~105% (average 100.2%) であった。表6の結果と比べると、新規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムを用いたBSMサンプル測定の精度が、固相材料を用いた方法より大きく改善されたことを示す。固相材料を用いた方法では、抗体のcoatingや各ステップの反応後の洗浄などすべての操作は測定の再現性に影響し、その結果、標準溶液やサンプル測定のCVが大きくなったと考えられる。

【0066】 【表7】

ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイによるBSMサンプルの測定結果

Sample	Conc. (ng/ml)	CV%(n=6)	Recovery(%)
Sample of 31.1 ng/ml	30.6	1.35	98.4
Sample of 20.8 ng/ml	21.7	0.54	104.3
Sample of 9.34 ng/ml	9.24	0.78	98.9
Sample of 6.22 ng/ml	6.20	0.40	99.6
Sample of 3.11 ng/ml	3.11	1.07	100.0
	平均	0.83	100.2

[0067] -

【発明の効果】本発明は、下式(I)で表される構造を 有することを特徴とする標識化合物およびその希土類イ 【0068】 【化6】

$$R_1 = H, NH_2, NCS, SO_2CI, HN R_2 = OH, O-N, (CH_2) R_3 = OH, (CH_2) R_3 = OH$$

R3 = - ( ) (X = S or O) (X =

な錯体を形成し、かつその希土類錯体が長い蛍光寿命と 強度を有することとなる。かかる優れた性質を有する標 識化合物またはその希土類イオン錯体を用いることで、 高い感度の時間分解蛍光免疫測定方法および核酸検出法 を可能とする。特に前記免疫測定法としてのイムノアッ セイ法、免疫組織化学法、蛍光イメージング法、細胞活 性測定法、および前記核酸検出法としてのDNAハイブ リダイゼーションアッセイ法、DNAシークエンス法、 DNA発現プロファイリングまたはイムノアッセイ法、 免疫組織化学法、蛍光イメージング法、またはRNA測 定法において、低いバックグラウンドノイズを実現し、 高い感度の測定を可能とする。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明にかかる標識化合物NHS-PPPTA(化合物(8))の合成例を示す図である。

【図2】PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びPPPTA-Eu<sup>3+</sup>の蛍光スペクトルを示す図である。

【図3】PPPTA-Tb<sup>3+</sup>の蛍光強度に対する光照射時間の 影響を示す図である。

【図4】1/lifetimeとH2Oの比例の相関性を示す図

である。

【図 5 】PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びPPPTA-Eu<sup>3+</sup>の希釈溶液の時間 分解蛍光測定結果を示す図である。

【図6】SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>及びSA-PPPTA-Eu<sup>3+</sup>を用いた 時間分解蛍光測定の結果を示す図である。

【図7】SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>を用いた時間分解蛍光イムノ アッセイによるヒトAFP測定の検量線を示す図である。

【図8】SA-PPTA-Tb<sup>3+</sup>を用いた時間分解蛍光イムノアッセイによるヒトTSH測定の検量線を示す図である。

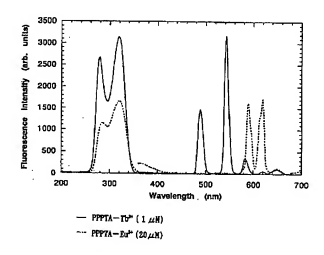
【図9】SA-PPPTA-Tb<sup>3+</sup>を用いた時間分解蛍光イムノアッセイによるBSM測定の検量線を示す図である。

【図10】PPPTA-Tb<sup>3+</sup>とCY3.5の蛍光スペクトルを示す図である。

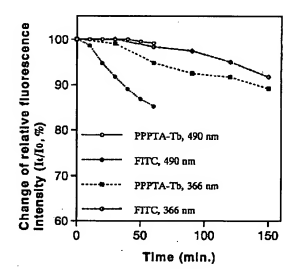
【図11】PPPTA-Tb<sup>3+</sup>標識SAを用いた新規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムの原理を示す図である。

【図12】新規ホモジニアス時間分解蛍光イムノアッセイシステムを用いたBSM測定の検量線を示す図である。

[図2]

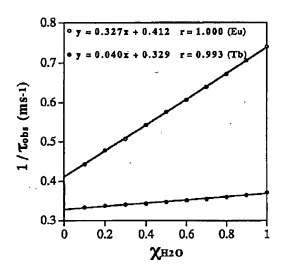


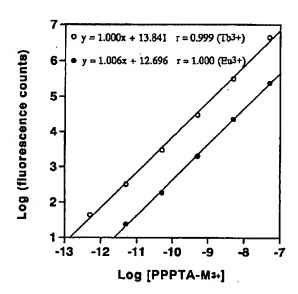
【図3】



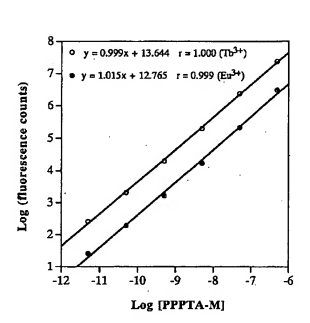
【図4】

【図5】

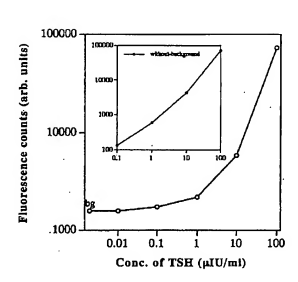


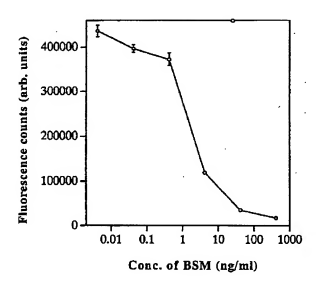






# 【図8】





【図11】

